003660851

WPI Acc No: 1983-20831K 198309

XRAM Acc No: C83-020315

Simultaneous prodn. of beta silicon carbide and stabilised zirconia - from zircon sand powder, carbon powder and powder of oxide of calcium magnesium or yttrium

Patent Assignee: SHOWA DENKO KK (SHOW)

Number of Countries: 001 Number of Patents: 001

Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Week
JP 58009808 A 19830120 198309 B

Priority Applications (No Type Date): JP 81107950 A 19810710 Patent Details: Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes JP 58009808 A 4

Abstract (Basic): JP 58009808 A

Zircon sand powder, carbon powder and powder of at least one of CaO, MgO, Y2O3 or a compound, forms the oxide on heating, are mixed and granulated. Carbon granules are placed around the prepared granules and heated at 1500-2100 deg.C under non-oxidative atmos. so that silica component of the granules becomes gaseous silicon oxide to be removed from the granules. The gaseous silicon oxide is reacted with carbon granules to produce beta-SiC while in the granules, solid solution is formed, thus stabilised zirconia is produced.

Beta-SiC micropowder is used for beta-SiC sintering material or deoxidising agent for steel. ZrO2 is used for refractories, and abrasives etc.

Title Terms: SIMULTANEOUS; PRODUCE; BETA; SILICON; CARBIDE; STABILISED; ZIRCONIA; ZIRCON; SAND; POWDER; CARBON; POWDER; POWDER; OXIDE; CALCIUM; MAGNESIUM; YTTRIUM

Derwent Class: E32; E36; L02; M24

International Patent Class (Additional): C01B-031/36; C01G-025/02;

C04B-035/56

File Segment: CPI

Manual Codes (CPI/A-N): E31-P06; E35-L; L02-E09; L02-F04; L02-G08; L02-H02A; M24-C02

THIS PAGE BLANK (USPTO)

19 日本国特許庁 (JP)

①特許出願公開

⑩公開特許公報(A)

昭58—9808

5)Int. Cl.3	識別記号	庁内整理番 号
C 01 B 31/36		7310—4G
C 01 G 25/02		7202-4G
C 04 B 35/56	101	7158—4G

❸公開 昭和58年(1983)1月20日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 4 頁)

図β-SiCと安定化ジルコニアを同時に製造 する方法

②特 願 昭56—107950

@出 顧 昭56(1981) 7月10日

@発 明 者 吉田保夫

横浜市磯子区汐見台3-2-32 03-343号 仍発 明 者 沢村建太郎

塩尻市大字宗賀545-2昭和社 字104

出 願 人 昭和電工株式会社

東京都港区芝大門1丁目13番9

·号

邳代 理 人 弁理士 志賀正武

明 編 書

1 発明の名称

β-810 と安定化ジルコニアを同時に製造する方法

2. 特計量末の範囲

(i) ジルコンナンド発来と炭素発来及び OaO、MgO、Y = O = から温ばれた少なくとも1 種の酸化物発来 又は加熱によりこれらの酸化物となる化合物粉末とを混合造粒し、その造粒物の周囲に炭素粒状物を配置し卵酸化性雰囲気下で1500~2100 での温度範囲で加熱することにより、造粒物中のシリカ分を気相のシリコン酸化物にして造粒物中に放出し、それを炭素粒状物と反応させて!- 810となし、造粒物中には実質的に前配配合物の少なくとも1 種が顕著した安定化ジルコニアを残ちるとからなるパー810と安定化ジルコニアを同時に製造する方法。

(2) ジルコンサンド特束と炭素等束と共に混合造数 する酸化物粉束が、熱分解によって酸化物となる Oa、Mg、Yの化合物である特許請求の範囲第1 項記載のター810と安定化ジルコニアを同時に製造する方法。

8. 発明の詳細な説明

本発明は、ジルコンサンドを原料としてβー 810と安定化ジルコニアを同時に製造する方法に 関する。

との!— 810 仮粉は、近年接枝構造材料として 住目されている!— 810 焼結体の原料として用い られる体、鉄鎖の脱酸剤としても用いられる。

2rOsは、高融点、高硬度を有し、耐火剤、研制材、発施体電子材料等に用いられる。その製法は通常ジルコンサンドと説材を混合し、アーク炉で見ケイする方法が採られている。ジルコンサンドにその中の810s分を避元して810にする割合の説材を配合し、機能して810s分は810ガスとして伊外に排出し、2rOsを残留させるものであ

۵.

しかし、との方法はアークダであるため、多大のエネルギーを要し、また貸出されたBIOは使化してBIOsとして回収されるが、その回収も容易でない。

また、 2 r O s は昇電すると 1 0 0 0 ℃近傍で単 針晶から正方晶に変化し、 これに伴つて収縮する 性質を有する。 この体表変化は、 温度変化に伴っ て可逆的に行なわれるのでひび割れ等などの原因 となる。

このため、従来 ZrOsを耐火材等に使用する場合には、OsO、MgO、YsOsの少なくとも1種を10~28 モルダ縣加し、高電焼成して溶融、固溶化し、低温域にかいても正次品を保持する状態、所間安定化状態として用いている。

ところで従来の安定化法は、多大のエネルギーを消費して製造した ZrOs 化所定量の OaO、MgO、YsOs 等を抵加して、焼詰るるいは電融などを行なっていたので、さらに多量のエネルギーを消費する欠点があった。

ジルコンサンドは、通常殆んどジルコン(Zr SiOs)からなる鉱物で、総計で1 多以下のAss Os、TiOs、OsO等の不統物を含有している。

とのジルコンサンドを粉砕して粉末とする。粒度は造粒物の強度及び反応性を高めるため細い程まく、少なくとも74m以下位にする必要がある。 好ましくは44m以下である。

炭素粉末は石油コークス、石炭コークス、木炭 等殆んどの炭材が使用でき、粒底はグルコンサン ドと同様である。

また安定化解は、Ca、Mg、Yの酸化物は勿論 使用出来るが、熱分解によって得られる酸化物の 方が活性である。また、その熱分解温度は、ZrOs の生成温度に近い祖生成した酸化物の活性が有効 に利用出来で好ましい。

熱分解した時点で活性な酸化物が得られる化合物としては、炭酸塩、硫酸塩、磷酸塩等があるが、 分解時有害ガスを発生しない炭酸塩が好的に使用される。

上記ジルコンサンド、巣材やよび安定化剤は、

本発明は、ジルコンサンドを脱珪して、得た ZrOsが以注時に活性であり、容易にOsO、MgO、 YsOs等と固帯体をつくることを知見し、この知 見に基づいて完成されたものでジルコンサンドを 版 として、ター810と安定化ZrOsとを容易に 分離可組な形態で生成させ、一挙にター810と安 定化ZrOsとを得る方法である。

即ち、本発明は、ジルコンサンド粉末と炭素粉末及びGaO、MgO、YaO:から通ばれた少なくとも1種の酸化物粉末とを混合造粒し、その造粒物の周囲に炭素粒状物を配置し、非酸化性雰囲気下で1500~2100℃の温度範囲で加熱することにより、造粒物中のシリカ分を気相のシリコン酸化物にして造粒物外に放出し、それを炭素粒状物と反応させてβー810となし、造粒物中には実質的に貧配配合物の少なくとも1種が固落した安定化ジルコニアを残留させ、この両者を分離するとからなるβー810と安定化ジルコニアを同時に製造する方法である。

以下本発明をさらに詳しく説明する。

それぞれ別価に粉砕した後温合してもよいが、温 合粉砕してもよい。粉砕機は、いずれの場合もポ ールミル、振動ミル、造心ロールミル等が使用さ れる。

混合粉末の造粒には、ペンペレタイザー、マルメライザー、プリケアトマシン等が使用され、その服骸が、0 M O、P V A、アラビヤゴム等の水溶液・次統合剤として使用してもよい。造粒やの大きさは2~1 5 mの範囲で温ぶのが濃を一次を変して変数がの分離をある。との範囲内で、検送する生成物の分離をある。との関連で温定することが望ましい。造粒物の大きさが2 m L B 小さいとグルゴンテンド、炭スシェン・カー混合がシェナル のスシェン・カー混合がシェナル 5 m より大きいと、遺粒物内部での反応速度 が はくくなる。

グルコンサンドと炭素との混合制合は重要で、 これは生成物、特に透粒物に残留する生成物の組

持開昭58-9808 (3)

成を考慮して、定める必要がある。造故物内の反応は基本的には次式と考えられる。

Zr8iO + + ○ → ZrO = +8iO
一般に8iO = とOの反応は、初めに8iOガス生成
反応が起ると云はれて⇒り、本発明にかいては
8iO = 分は8iO を主体とする気相のシリゴン酸化
物となつて遠粒物外に放出されると考えられる。
(以下気相のシリコン酸化物は8iOガスという。)

上式のようにジルコンサンドとOの反応において、2rOsと8iOsを完全に分離する理論量は等モルであるが、実際の反応においては、原料場合の多少の不均一性があるので、ある程度の値を特たせることができる。しかし安定化剤にOaO又は熱分解によつてOaOを生成するものを使用する場合は、ジルコンサンドに対するOの割合はさらに重要となる。すなわち、2rSiO4 1モルに対してOが1モル以下であると、2rOs・8iOs中に8iOsが残留し、これがOaOと反応して安定な20aO・8iOsを形成する。またOか2モルより多くなると2rOs・8iOs中の8iOsを8iOsを8iOsを

β-SiOで被優された状態が形成されることである。そして SiOガスが充分存在しておれば最後には Mんと全部をβ-SiOとすることも可能と思われるが、実際には、SiOガスの通気性の問題等に 1 り O は残留する。 炭素粒状態の中心部まで反応させようとすると SiOガスが捕捉されないで、 系外に急散する分が生するので、 炭素粒状態は過剰に用いることが望ましい。 β-SiOとOの分離は、例えば O を燃焼等に 1 り除去すればよく、 簡単で あり、過剰のOの存在は何ら障害にならない。 従って炭素粒状態はジルコンサンドの SiO = 1 モルに対し2~5 モルの範囲が適当である。

上記説明から明かなように、810ガスは炭素粒状物に数収されて反応が進行する。従って炭素粒状物は気孔率が高く表面炭が大きいものが譲ましい。具体的には木炭、活性炭等減いは数骨炭を造粒したものが好適である。比表面機で表わすと、100㎡/8以上のものが望ましい。また反応性からは最鉛化度が低いものがよい。粒状物は、カーボンブラック等の一来を造粒して用いるとも

揮散させるばかりでなく、揮散した810と反応してβ-810となり、ZrOaペレット中に残存する。

安定化 ZrO®を耐火材と して利用する場合には、 多少 8iO®、 8iO、 ZrO 等が含まれても文障が ない場合が る。また ZrOは、酸化処理すれば容 易に ZrO® (単斜晶)にすることが出来る。

上記の事から、安定化2rOmに満入する成分を低くしたい場合には、2r8iO4 1モルに対し01~1.2モルの範囲が好ましく、満入成分がある程度許容される場合には0.8~20モルの範囲が達する。

本発明においては、造粒物の局間に炭素粒状物を配置することが特徴である。炭素粒状物は、造粒物から放出された810ガスと反応し、ター8i0となる。その反応は次式である。

810+20 - 810+00

従つて、炭素粒状物は反応性が大きいものが窒 さしい。またとの場合の反応で注目すべきととは、 炭素粒状物の表面から次第に内部に向つて反応が 進行し、従つて途中にかいては、粒状物の表面が

出来る。

β-8iOは炭素粒状物の表面から生成し、内部 に進行するが、生成率に関係なく、生成物の大き さは初めの炭米粒状物の大きさと同じである。そ して内部にOを保持したダーSiO粒状物は、強固 であり、取扱い中に抜れるととがない。との性質 を利用してター 8iOと安定化ZrOsを分離すると とができる。 ナなわち上記した如く、 βー810 は反応後も元の炭素粒状物の大きさを維持してか り、一方ジルコジサンド造粒物は通常で、BIOs が放出され、との過程で譲れて奇化する。したが つて、粒度の差によつて容易に分離することが出 来る。 しかしジルコンサンド造粒物が粉化しない 福合もあるので、あらかじめジャコンサンド海敦 告と炭素放牧物の資金の放棄に差を持たせ、遠紋 物が粉化しない場合でも分離出来るように、炭素 粒状物をジルコンサンド連粒物より大をくしてお く必要が る。具体的には5~20年の範囲で造 物より牧役の大きい炭素粒状物を選ぶのが好き

じい。

持開昭58-9808 (4)

また分離は比重機化よつても可能である。 SiO の比重は安定化 Zr Os よりかなり小さいので OaO、MgO、Ys Os と Zr Os の固倍体に一部 SiO、 Zr O等が複合したとしても、両者の比重分離は可能である。 との場合には、特にジルコンサンド造粒物の粒径に接をつけなくてもよい。 両者を粉砕し、 Oを機能した後比重整(比重液)によつて分離する。

世界と安定剤を混合したジルコンサンド造粒物と炭素粒状物は、できるだけ物一に分散させ、次にされるのがはない。加熱装置は、特に限定されるものではなく、非酸化性学関気で加熱できるものであればよい。原料中心部に発熱体を設け、その周囲を加熱する、810製造にかいて用いられている所謂アテソン炉方式によつても可認であるがある。これは未反応原料と生成物の分離が両側となるからである。最も望せしい加熱のは側を配置し、容器の上部より原料を装に無角発動体を配置し、容器の上部より原料を装

β-8i0を主体とする生成物及び安定化2r0s を主体とする生成物は、粒度差、比重差により容易に分離できる。

上記のように本発明によれば、ジルコンサンド、O、およびOaO、MgO、YaO。の混合物を非像化性学関気で加熱することによりター810と安定化2gOaとを一挙に得ることが出来る。

次に実施例を示して本発明を具体的に説明する。 実施例1

ジルコンサンド、オイルコークス、炭酸/カルシウムをそれぞれ44g以下に粉砕し、所定量を配合し、ペンペンタイプを用いて3~5mgに造粒した。またオイルコークスを6~10粒に個分けし、上記場合造粒物と均一になるように完分場合した。

との混合物を集め発熱体整理炉で1800℃、槽 質時間1時間の条件で送銃操炉した。

生成物のうち混合造粒物は茶黄色を呈しX線解析の結果正方晶のジルコニアと同定された。また $6\sim10$ mのオイルコークスは元の形状を保ち、

入し、下部より生成物を取出す方式である。とれ によれば連続化が可認で る。との装置は、シリカ 原料とする / - 810の連続製造で使用される 公知の装置を用いるととができる。発生する 00 ガスの回収、生成物等出部の気密機構は常法に従 つて設けられる。

反応帯は、00ガス等を含む非酸化性雰囲気であり、その温度は1400~2100 ℃である。前記した反応を進行させるには最低1400℃は必要であり、また上級を2100℃としたのは、との温度を越えると安定化2r0 = 造粒物中の810生成量が多くなるからである。その理由は次のように推定される。 / - 810からα - 810 に転換するには、一旦気相(810)を経ると云われてかり、との気相が安定化2r0 = にも侵入し、そとでα - 810 が生成するととによる。

本発明にかいて、生成する810は大部分ター 810であるが、18α-810が混晶してもよい。 ター810か6α-810 への転移する割合は温度 と時間によって失せる。

兼色を呈し、 ≠ - 810 と同定された。 実施例 2

安定化剤としてY*0*を使用した他は、実施例 1 と同じ手法で行なつた。その結果、安定化ジルコニアと - 810を同時に得ることが出来た。

出版人 昭和電工技式会社

代理人 分理士 志 贫 正

